

This Page Is Inserted by IFW Operations
and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

**As rescanning documents *will not* correct images,
please do not report the images to the
Image Problem Mailbox.**

THIS PAGE BLANK (USPTO)

5

4613P184

19



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

20

Veröffentlichungsnummer:

0 373 733
A1

21

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

22

Anmeldenummer: 89250103.2

23

Int. Cl.⁵ **A61F 2/08, A61B 17/56**

24

Anmeldetag: 04.12.89

25

Priorität: 10.12.88 DE 3841704

26

Veröffentlichungstag der Anmeldung:
20.06.90 Patentblatt 90/25

27

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE

28

Anmelder: IMZ-Fertigungs- und
Vertriebsgesellschaft für dentale
Technologie mbH
Talstrasse 23
D-7024 Filderstadt(DE)

29

Erfinder: Kirsch, Axel, Dr.
Talstrasse 23
D-7024 Filderstadt(DE)

30

Vertreter: Goddar, Heinz J., Dr. et al
FORRESTER & BOEHMERT
Widenmayerstrasse 4/I
D-8000 München 22(DE)

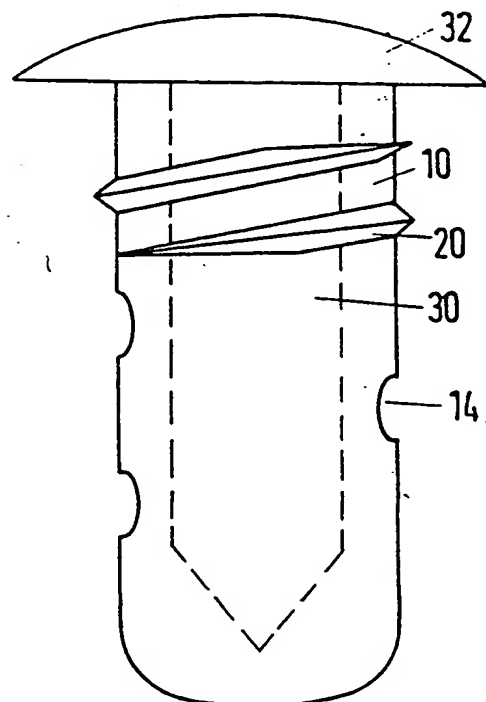
31

Implantierbares Befestigungsmittel für extra-orale Applikationen.

32

Implantierbares Befestigungsmittel für extra-orale Applikationen mit einem in den Knochen implantierbaren Grundkörper (10) mit einer gewindepresenden oder -schneidenden Wendel (20) und einem mit dem Grundkörper (10) verbindbaren Implantatpfosten (30).

Fig.1



EP 0 373 733 A1

Implantierbares Befestigungsmittel für extra-orale Applikationen

Die Erfindung betrifft ein implantierbares Befestigungsmittel für extra-orale Applikationen.

Seit vielen Jahren schon wird die Implantation von künstlichen Ligamenten, die gegeneinander bewegliche Teile des menschlichen Skeletts verbinden, praktiziert. Wenn beispielsweise bei Schädigungen oder chronischer Instabilität der Kreuzbänder des Kniegelenks eine intraartikuläre autologe Rekonstruktion versagt, kann ein Kreuzbandersatz aus synthetischem Material implantiert werden. Hierfür hat sich beispielsweise ein besonderes Polytetrafluorethylen, das unter der Bezeichnung GORE-TEX® bekannt geworden ist, bewährt, da dieses biochemisch inert und deshalb besonders körpervertäglich ist.

Lange Zeit ist man davon ausgegangen, daß die Befestigungsmittel für derartige künstliche Ligamente nur eine untergeordnete Rolle spielen, da diese selbst im Laufe der Zeit mit körpereigenem Gewebe zusammenwachsen. Vor einiger Zeit wurde jedoch festgestellt, daß die Gewebereaktion auf einen implantierten Kreuzbandersatz sehr unterschiedlich ist, so daß nicht in jedem Fall von einem verlässlichen Einwachsen des künstlichen Ligaments in das körpereigene Gewebe ausgegangen werden kann (Rushton N., Dandy DJ, Naylor CPE. The clinical, arthroscopic and histological findings after replacement of the anterior cruciate ligament with carbon-fibre. J Bone Joint Surg (Br) 1983; 65-B: 308-9.)

In vielen Fällen also müssen die Befestigungsmittel über einen langen Zeitraum ihre Funktion erfüllen, um beispielsweise den großen Kräften widerstehen zu können, die bereits bei normalen Bewegungsabläufen im Kniegelenk auftreten.

Zur Befestigung von künstlichen Ligamenten gibt es in Literatur und Praxis bereits mehrere Vorschläge. Neben der herkömmlichen Sherman-Knochenschraube wurden spezielle Kortikalis-Schrauben für bestimmte Fixationsösen entwickelt. Weiterhin kamen sogenannte Richards-Klammern zum Einsatz, die für einen sicheren Sitz im vorgebohrten Knochen Widerhaken aufweisen. Pollerartige Befestigungsmittel aus einem Kohlenstofffaser/Polysulfon-Werkstoff weisen einen gespaltenen Schaft auf, der durch Einschlagen eines Mittelstifts gespreizt wird. Schließlich wurden noch spezielle implantierbare Befestigungsknebel und im Zusammenhang mit Kortikalis-Schrauben besondere Durchgangshülsen vorgeschlagen (Andrew A. Amis, The strength of artificial ligament anchorages, J. Bone Joint Surg (Br) 1988; 70-B: 397-403).

Die bisher bekannten Befestigungsmittel für künstliche Ligamente sind entweder sehr aufwen-

dig hinsichtlich ihrer Implantation oder nicht stabil genug, um die ungewöhnlich großen Kräfte, die beispielsweise im Bereich des Kniegelenks auftreten, auf Dauer ohne Beschädigungen zu überstehen. Daher kommt es immer wieder zu Verformungen oder sogar Brüchen der Befestigungsmittel oder Schädigungen des umgebenden Knochenmaterials, was in jedem Fall erneut aufwendige operative Eingriffe erforderlich macht.

Befestigungsmittel für extra-orale Applikationen werden aber nicht nur für künstliche Ligamente, sondern auch in anderen Bereichen benötigt.

Bei schweren Hautverletzungen, wie z. B. starken Verbrennungen, ist es, insbesondere zur Vermeidung von Infektionen, notwendig, die betroffenen Partien möglichst umgehend mit dafür geeignetem Material abzudecken. Dabei ergeben sich insbesondere Probleme im Hinblick auf eine schnelle und sichere Befestigung des Abdeckmaterials, da die zerstörten Bereiche besonders druck- und schmerzempfindlich sind und gleichzeitig z. B. im Gesichtsbereich eine ausgeprägte Plastizität und Kleinflächigkeit aufweisen können. Zur Lösung dieser Probleme ist bisher noch kein praktikabler Vorschlag bekannt geworden.

Der Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, ein schnell und zuverlässig implantierbares Befestigungsmittel für extra-orale Applikationen, insbesondere zur Befestigung von künstlichen Ligamenten und Abdeckmaterial für Verletzungen, zur Verfügung zu stellen.

Erfindungsgemäß wird diese Aufgabe durch ein gattungsgemäßes Befestigungsmittel mit einem in den Knochen implantierbaren Grundkörper mit einer gewindepressenden oder -schneidenden Wendel und einem mit dem Grundkörper verbindbaren Implantatpfosten gelöst.

Durch die gewindepressende oder -schneidende Wendel des Grundkörper kann das erfindungsgemäße Befestigungsmittel schnell und zuverlässig in jedes nur denkbare Knochenmaterial implantiert werden.

Bei zumindest gleichwertiger Stabilität gegenüber den bekannten Befestigungsmitteln erweist es sich als besonderer Vorteil, daß die über den befestigten Gegenstand, wie z. B. das künstliche Ligament, ausgeübten Kräfte kaum auf den implantierten Grundkörper, sondern fast ausschließlich auf den darin eingesetzten Implantatpfosten wirken. Dieser kann bei Auftreten der obengenannten Verformungen oder Brüche einfach und schnell ausgewechselt werden, ohne daß aufwendige knochen-chirurgische Maßnahmen erforderlich sind.

Bei Verwendung als Befestigungsmittel für Abdeckmaterial von Verletzungen kann der erfin-

dungsgemäße Grundkörper insbesondere im gesamten Kopfbereich besonders einfach implantiert werden, da hier an besonders vielen Stellen Knochen direkt unter der Haut zu finden sind, so daß bei einer Implantation kaum Muskelgewebe zerstört werden muß. Die erfindungsgemäßen Befestigungsmittel können schnell und zuverlässig rund um die zerstörten Bereiche angebracht werden und dann zur Befestigung des notwendigen Abdeckmaterials dienen.

Das erfindungsgemäße Befestigungsmittel ist selbstverständlich nicht nur auf die bereits erwähnten Anwendungsfälle beschränkt, sondern kann zur Befestigung von beliebigen Materialien an Knochen verwendet werden. So ist beispielsweise auch eine Fixierung von Haarersatzteilen auf diese Weise möglich.

Um eine möglichst sichere Verankerung des Grundkörpers im Knochenmaterial zu gewährleisten, ist die Wendel in der Nähe von dessen oberem Rand angeordnet.

Dabei schlägt die Erfindung vor, daß sich die Wendel über maximal 1,5, besonders bevorzugt über 1 bis 1,25 Umdrehungen des Grundkörpers erstreckt und eine Steigung von zwischen 1 und 2, besonders bevorzugt von 1,5, aufweist. Bei einer derartigen Ausgestaltung der Wendel ist es möglich, den Grundkörper sicher im Knochenmaterial zu verankern, ohne ein Gewinde über dessen ganze Länge vorsehen zu müssen. Bei Verwendung als Befestigungsmittel für Abdeckmaterial von Verletzungen kann der Grundkörper sogar kurz unterhalb der Wendel enden, d. h. relativ kurz gehalten und daher besonders schnell und doch gleichzeitig zuverlässig in das Knochenmaterial eingedreht werden. Damit wird gerade bei diesem Anwendungsfall ein sicherer Sitz des Grundkörpers im Knochenmaterial ermöglicht, ohne daß dieser zu tief eindringen muß.

Die Wendel selbst kann mit einem Flankenwinkel von etwa 60° oder bei Einsatz in besonders empfindlichen Knochenbereichen, wie z. B. im Kopfbereich, bei denen eine scharfkantige Wendel leicht zu Rissen oder Absplitterungen führen könnte, rund ausgebildet werden.

Als besonders günstiges Material für den Grundkörper hat sich aufgrund seiner geringen Anfälligkeit gegenüber Körperflüssigkeiten sowie seiner hohen Stabilität gegenüber Zugkräften Titan oder eine Titanlegierung erwiesen.

Vorteilhafterweise ist dabei vorgesehen, daß der Grundkörper von außen gewebefreundlich beschichtet ist. Am geeignetsten hat sich dazu eine Plasmabeschichtung aus Hydroxylapatit erwiesen. Mit diesem Material, das unter anderem auch Hauptbestandteil des Zahnschmelzes ist, können zuverlässig Abstoßungsreaktionen des den Grundkörper umgebenden Gewebes vermieden werden.

Um den Grundkörper möglichst einfach und schnell in das Knochenmaterial einschrauben bzw. daraus ggf. wieder entfernen zu können, hat es sich als vorteilhaft erwiesen, an der oberen Stirnfläche des Grundkörpers Blindbohrungen für den Eingriff eines entsprechenden Spezialschlüssels vorzusehen.

Um ein unbeabsichtigt zu tiefes Eindringen des Grundkörpers in das Knochenmaterial zu verhindern, was insbesondere bei empfindlichen Knochenbereichen wichtig ist, ist erfindungsgemäß vorgesehen, daß der Grundkörper einen verbreiterten oberen Randbereich aufweist.

Als vorteilhafte Ausführungsform der Erfindung hat sich weiterhin erwiesen, eine Distanzhülse vorzusehen, die als Verlängerung auf den oberen Rand des Grundkörpers aufsetzbar ist. Ein besonderer Vorteil der Distanzhülse besteht dabei darin, daß diese den Grundkörper der zunächst unter der sich wieder schließenden Haut in den Knochen einheilt, starr bis über deren Oberkante verlängert werden kann, ohne daß diese durch Verformungsbewegungen gereizt wird. Vorteilhafterweise besteht die Distanzhülse aus elektrisch isolierendem Material. Hierfür bietet sich insbesondere keramisches Material, wie z. B. Aluminiumoxid, Magnesiumoxid und/oder Zirkonoxid an, um eine möglichst gute Hautverträglichkeit der Distanzhülse zu gewährleisten. Als vorteilhaft hat sich bei der Ausgestaltung der Distanzhülse weiterhin erwiesen, daß diese mittels eines Innenkonus in den Grundkörper eingreift, damit eine kräftige reib- und formschlüssige Verbindung der Teile sichergestellt ist.

Der Implantatpfosten, der in den Grundkörper eingesetzt werden soll, kann mit diesem verschraubbar oder auch bajonettartig verbindbar sein. Zur einfachen und schnellen Montage des Implantatpfostens sind erfindungsgemäß auch an seiner oberen Stirnfläche Blindbohrungen für den Eingriff eines entsprechenden Spezialschlüssels vorgesehen.

Die Befestigung des künstlichen Ligaments, des Abdeckmaterials für Verletzungen oder ggf. anderer Materialien kann auf verschiedene Weise erfolgen.

So können im zu befestigenden Material Löcher oder Lochreihen vorgesehen werden, in die der Implantatpfosten eingreift. In einer Ausführungsform der Erfindung weist der Implantatpfosten einen verbreiterten Kopf auf, der nach Durchstecken des Implantatpfostens durch eines der Befestigungslöcher das zu befestigende Material übergreift und fixiert. Diese Fixierung kann aber in einer anderen Ausführungsform der Erfindung auch mittels eines oder mehrerer Haken am Kopf des Implantatpfostens bewerkstelligt werden. Bei der Befestigung von künstlichen Ligamenten kann das entsprechende Faserbündel beispielsweise auch zu

rechteckförmigen Ansatzstücken verschmolzen werden, in die entsprechend geformte Implantatpfosten bereits eingeschmolzen werden. Um eine entsprechende Längen Anpassung des künstlichen Ligaments vornehmen zu können ist es auch vorteilhaft, an dessen Enden mehrere Lochreihen vorzusehen.

Bei der Befestigung von Abdeckmaterial für Verletzungen treten keine großen Zugkräfte auf, so daß hier auch andere Befestigungsmöglichkeiten am Kopf des Implantatpfostens denkbar sind. So ist erfindungsgemäß vorgesehen, daß in den Kopf des Implantatpfostens ein Magnet eingelassen ist. Das am Implantatpfosten zu befestigende Material kann dann mittels eines Gegenmagneten einfach und jederzeit wieder lösbar angebracht werden. Den selben Zweck erfüllen ggf. aber auch Haftflächen für einen Klettverschluß, Klebeflächen oder andere äquivalente Befestigungsmöglichkeiten.

Weitere Einzelheiten und Vorteile der Erfindung werden nachstehend anhand der Zeichnungen noch näher erläutert.

Dabei zeigen

Fig. 1 einen Längsschnitt durch eine bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Befestigungsmittels zur Verwendung bei künstlichen Ligamenten;

Fig. 2 einen Längsschnitt durch eine andere Ausführungsform des erfindungsgemäßen Befestigungsmittels, ebenfalls zur Verwendung bei künstlichen Ligamenten, aber um eine Distanzhülse verlängert;

Fig. 3 einen Längsschnitt durch eine weitere Ausführungsform des erfindungsgemäßen Befestigungsmittels zur Verwendung für Abdeckmaterial von Verletzungen; und

Fig. 4 eine Draufsicht auf die Ausführungsform nach Fig. 3.

Im einzelnen zeigt Fig. 1 ein erfindungsgemäßes Befestigungsmittel mit einem Grundkörper 10, der in eine Vorbohrung einer freigelegten Knochenpartie des Patienten eingedreht wird und dort ggf. knöchern einheilen kann. Der Grundkörper 10 besteht vorzugsweise aus Titan oder einer Titanlegierung und ist auf seiner Außenfläche entweder durch Rändeln oder Sandstrahlen aufgeraut oder in der bereits oben geschilderten Art und Weise gwebefreundlich beschichtet. Um das knöcherne Einwachsen des Grundkörpers zu begünstigen können Vertiefungen 14, sogenannten Lakonen, oder Durchbrüche im Grundkörper vorgesehen sein. Dies hat insbesondere bei der Verwendung des erfindungsgemäßen Befestigungsmittels für künstliche Ligamente Bedeutung.

Der Grundkörper 10 ist nach oben offen und an seiner Innenfläche so ausgebildet, daß der Implantatpfosten 30 eingeschraubt oder bajonettartig einsteckt werden kann. Der Kopf 32 des Implantatpfos-

stens ist dabei pilzartig verbreitert, um nach Durchstecken des Implantatpfostens durch entsprechend vorgesehene Löcher im zu befestigenden Material, wie z. B. Fixationsösen oder -löcher, in Eingriff mit diesen zu kommen.

Direkt unter der Stirnfläche des Grundkörpers 10 ist eine Wendel mit einem Gewindegang von 1,25, einer Steigung von 1,5 und einem Flankenwinkel von 60° vorgesehen, die gewindeschneidend in das Knochenmaterial eindringt. Bei dem Ausführungsbeispiel gemäß Fig. 2 ist gegenüber Fig. 1 eine Distanzhülse 40 vorgesehen, die mittels eines Innenkonus 42 in den Grundkörper 10 eingreift. Darüber hinaus ist in diesem Fall der Kopfteil des Implantatpfostens 30 in Form eines Hakens 34 ausgebildet, der ebenso wie die pilzförmige Verbreiterung 32 in Fig. 1 zum Eingriff mit entsprechenden Fixationsösen oder -löchern des zu befestigenden Materials kommen soll.

Fig. 3 schließlich zeigt eine Ausführungsform des erfindungsgemäßen Befestigungsmittels, wie sie bevorzugt zur Befestigung von Abdeckmaterial für Verletzungen verwendet werden kann. Der Kopf 12 des Grundkörpers 10 ist dabei verbreitert, um ein versehentlich zu tiefes Eindrehen des Grundkörpers 10 in den Knochen zu verhindern. Insgesamt ist der Grundkörper 10 sehr kurz ausgebildet, da er bereits direkt unter der Wendel 20 endet. Die Wendel 20 selbst, die ebenfalls einen Gewindegang von 1,25 und eine Steigung von 1,5 aufweist, ist in diesem Fall rund ausgebildet und drückt sich daher gewindepressend in das Knochenmaterial. Am Kopf des Implantatpfostens ist ein Magnet 36 vorgesehen, der in Wechselwirkung mit einem entsprechenden Gegenmagneten zur Befestigung von beispielsweise Abdeckmaterial für Verletzungen oder aber auch verschiedenartiger anderer Materialien, wie z. B. Haarteilersatz, dienen kann.

Fig. 4 schließlich zeigt eine Draufsicht auf die Ausführungsform des erfindungsgemäßen Befestigungsmittels nach Fig. 3. Am Rande des verbreiterten Kopfs 12 des Grundkörpers 10 erkennt man einander gegenüberliegenden Blindbohrungen 14 zum Eingriff eines für einen schnellen Ein- und Ausbau des Grundkörpers benötigten Spezialschlüssels. Der mittlere Kreis in dieser Darstellung umschreibt den Umfang des Implantatpfostenkopfes, der in seiner Mitte eine runde Magnetplatte 36 trägt. An dessen Stelle können selbstverständlich auch die bereits weiter oben erwähnten anderen Befestigungsmöglichkeiten, wie z. B. eine Haftfläche für einen Klettverschluß oder eine Klebefläche, vorgesehen sein.

Die in der vorstehenden Beschreibung sowie in den Ansprüchen und Zeichnungen offenbarten Merkmale der Erfindung können sowohl einzeln als auch in beliebigen Kombinationen für die Verwirklichung der Erfindung in ihren verschiedenen Aus-

führungsformen wesentlich sein.

BEZUGSZEICHENLISTE

(LIST OF REFERENCE NUMERALS)

1
2
3
4
5
6
7
8
9
10 Grundkörper
11
12 verbreiteter oberer Kopf
13
14 Blindbohrung
15
16
17
18
19
20 Wendel
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30 Implantatpfosten
31
32 verbreiteter Kopf
33
34 Haken
35
36 Magnet
37
38
39
40 Distanzhülse
41
42 Inn konus
43
44
45
46
47
48

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

49
50
51
52
53
54
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65

Ansprüche

1. Implantierbares Befestigungsmittel für extra-orale Applikationen gekennzeichnet durch einen in den Knochen implantierbaren Grundkörper (10) mit einer gewindepressenden oder -schneidenden Wendel (20) und einem mit dem Grundkörper (10) verbindbaren Implantatpfosten (30).

2. Implantierbares Befestigungsmittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Wendel (20) nahe dem oberen Rand des Grundkörpers (10) angeordnet ist.

3. Implantierbares Befestigungsmittel nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Wendel (20) sich über maximal 1,5 Umdrehungen des Grundkörpers (10) erstreckt.

4. Implantierbares Befestigungsmittel nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Wendel (20) sich über 1 bis 1,25 Umdrehungen des Grundkörpers (10) erstreckt.

5. Implantierbares Befestigungsmittel nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Wendel (20) eine Steigung von zwischen 1 und 2 aufweist.

6. Implantierbares Befestigungsmittel nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Wendel (20) eine Steigung von 1,5 aufweist.

7. Implantierbares Befestigungsmittel nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Wendel (20) einen Flankenwinkel von etwa 60° aufweist.

8. Implantierbares Befestigungsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Wendel (20) rund ausgebildet ist.

9. Implantierbares Befestigungsmittel nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Grundkörper (10) aus Titan oder einer Titanlegierung besteht.

10. Implantierbares Befestigungsmittel nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Grundkörper (10) von außen gewebefreundlich beschichtet ist.

11. Implantierbares Befestigungsmittel nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß auf die Außenfläche des Grundkörpers (10) eine Plasma-beschichtung aus Hydroxylapatit aufgebracht ist.

12. Implantierbares Befestigungsmittel nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Grundkörper (10) an seiner oberen Stirnfläche Blindbohrungen (14) aufweist.

13. Implantierbares Befestigungsmittel nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Grundkörper (10) einen verbreiterten oberen Randbereich (12) aufweist.

14. Implantierbares Befestigungsmittel nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß eine Distanzhülse (40) vorgesehen ist, die als Verlängerung auf den oberen Rand des Grundkörpers (10) aufsetzbar ist.

15. Implantierbares Befestigungsmittel nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß die Distanzhülse (40) mit einem Innenkonus (42) in das offene Ende des Grundkörpers (10) eingreift.

16. Implantierbares Befestigungsmittel nach einem der Ansprüche 13 oder 14, dadurch gekennzeichnet, daß die Distanzhülse (40) aus elektrisch isolierendem Material besteht.

17. Implantierbares Befestigungsmittel nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß die Distanzhülse (40) aus Aluminiumoxid, Magnesiumoxid und/oder Zirkonoxid besteht.

18. Implantierbares Befestigungsmittel nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Implantatpfosten (30) mit dem Grundkörper (10) verschraubbar ist.

19. Implantierbares Befestigungsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 17, dadurch gekennzeichnet, daß der Implantatpfosten (30) mit dem Grundkörper (10) bajonettartig verbindbar ist.

20. Implantierbares Befestigungsmittel nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Implantatpfosten (30) an seiner oberen Stirnfläche Blindbohrungen aufweist.

21. Implantierbares Befestigungsmittel nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Implantatpfosten (30) einen verbreiterten Kopf (32) aufweist.

22. Implantierbares Befestigungsmittel nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Kopf des Implantatpfostens (30) mit mindestens einem Haken (34) versehen ist.

23. Implantierbares Befestigungsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß in den Kopf des Implantatpfostens (30) ein Magnet (36) eingelassen ist.

24. Implantierbares Befestigungsmittel nach ei-

nem der Ansprüche 1 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß der Kopf des Implantatpfostens (30) mindestens eine Haftfläche für einen Klettverschluß aufweist.

25. Implantierbares Befestigungsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß der Kopf des Implantatpfostens (30) mindestens eine Klebefläche aufweist.



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 89 25 0103

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)
X	US-A-4 781 591 (ALLEN) * Spalte 2, Zeilen 32-48; Spalte 3, Zeilen 20-51; Figuren 1,2,8,9 *	1,2,9, 18	A 61 F 2/08 A 61 B 17/56
Y	---	10,12, 13	
Y	GB-A-2 162 753 (CHAS F. THACKRAY LTD) * Zusammenfassung; Seite 1, Zeilen 81-85; Seite 2, Zeilen 28-38; Figur 9 *	10,12, 13	
A	WO-A-8 603 666 (DRAENERT) * Zusammenfassung; Ansprüche 9,10 *	8,11	
A	US-A-3 988 783 (TREACE) * Spalte 3, Zeilen 3-31; Figur 7 *	21	
A	EP-A-0 282 789 (GRAFELMANN) -----		
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.5)
			A 61 F A 61 B
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 26-02-1990	Prüfer SANCHEZ Y SANCHEZ J.
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	

THIS PAGE BLANK (USPTO)

Fig.1

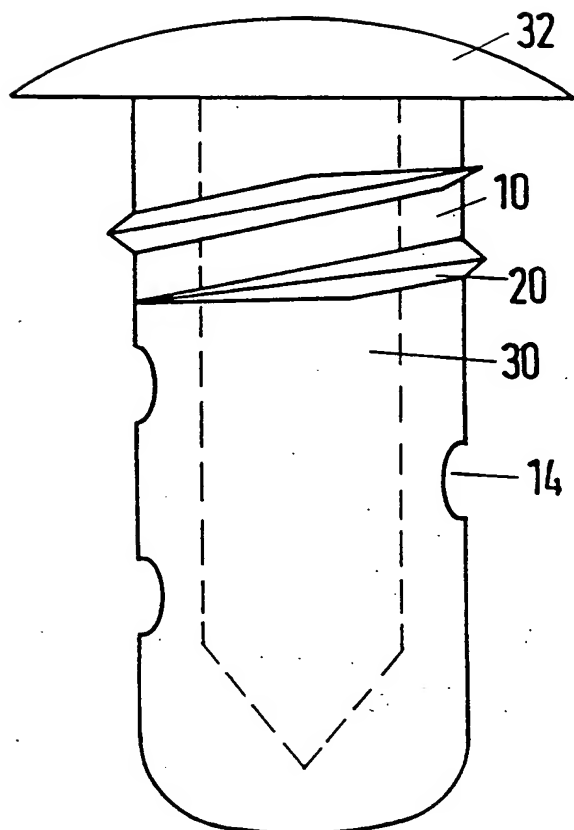


Fig. 2

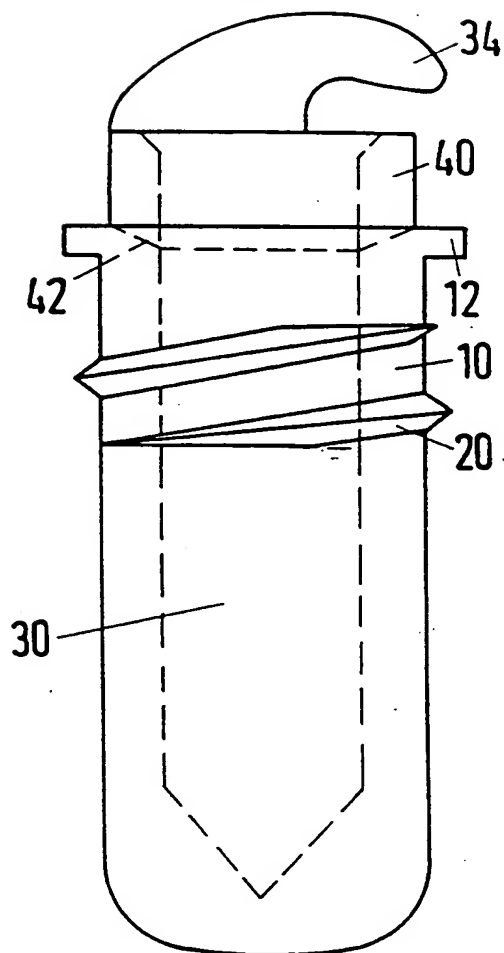


Fig.3

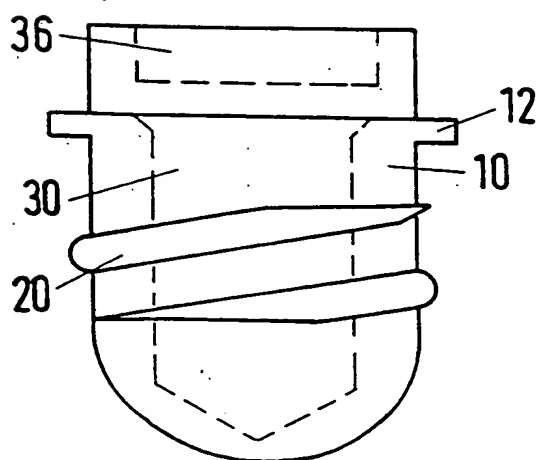
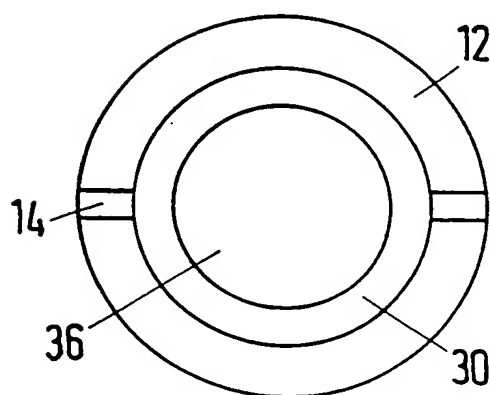


Fig. 4



THIS PAGE BLANK (USPTO)